# 公開特許公報

# 昭53-45347

⑤Int. Cl.² C 08 L 21/00	識別記号	⑤日本分類 25(1) <b>B</b> 0	庁内整理番号 6746—48	❸公開 昭和	口53年(1978) 4 月24日
B 32 B 25/10		25(1) C 111.21	1 6358—48	発明の数	1
C 08 L 23/16		25(1) A 211.1	6358—48	審査請求	有
C 08 L 23/22 //		25(9) B 30	716637		
(C 08 L 21/00					.(全 6 頁)
C-08 L 47/00°)					
(C 08 L 21/00					
C 08 L 47/00 )					
(C 08 L 23/22					
C 08 L 47/00 )					
				<del></del>	<del></del>

# 砂繊維強化ゴム複合体の製法

20特 願 昭51-119865

22出 願 昭51(1976)10月7日

仰発 明 者 松浦徹郎

市原市五井南海岸8番の1 字 部興産株式会社高分子研究所内 72発 明 者 山本新治

市原市五井南海岸8番の1 宇 部興産株式会社高分子研究所内

⑪出 願 人 宇部興産株式会社

宇部市西本町1丁目12番32号

最終頁に続く

1. 発明の名称

繊維強化コム複合体の製法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 加硫可能なゴム100重量部に1,2-ポリ プタジエン繊維1~20重量部を配合して得られ る組成物を加硫するととを特徴とする繊維強化ゴ ム複合体の製法。
- (2) 加硫温度より10℃以上高い融点を有する 1,2 -ポリプタジエン繊維を使用することを特徴 とする特許請求の範囲第1項に記載の繊維強化ゴ ム複合体の製法。
- (3) 1,2 構造含有率が 8 0 多以上である 1,2 -ポリプタジェン繊維を使用することを特徴とする 特許請求の範囲第2項に記載の繊維強化ゴム複合 体の製法。
- (4) 組成物中の1,2 ポリプタジエン繊維の長 さが直径の20~200倍であることを特徴とす る特許請求の範囲第1項に記載の繊維強化ゴム複 合体の製法。

(5) 組成物がシリカ、レゾルシンおよびヘキサ メチレンテトラミンをさらに含有することを特徴 とする特許請求の範囲第1項に記載の繊維強化ゴ ム複合体の製法。

3. 発明の詳細な説明

この発明は、強度、弾性率および伸びが大きく, さらにゴム弾性を有する機維強化ゴム複合体の製 法に関するものである。

ナイロン, ポリエステル, ピニロン, セルロー スなどの繊維またはガラス繊維、炭素繊維をゴム **に配合した後加硫することによって繊維強化ゴム** 複合体を製造する方法は公知である。公知の方法 においては強度および弾性率の大きい繊維強化ゴ ム複合体を得るためには、ゴム100重量部当り 30重量部以上の機維をゴムに配合することが必 要である。繊維をゴム中に多量配合することによ って得られる繊維強化ゴム複合体の強度および弾 性率は大きくなるが、伸びが急激に低下し、さら にこの繊維強化ゴム複合体はゴム弾性を示さない。 性率および伸びの大きい繊維強化ゴム複合体の製 法を提供することにある。

との発明の目的は、加硫可能なゴム100重量 部に1,2-ボリプタジエン繊維1~20重量部を配合して得られる組成物を加硫することによって 達成される。

との発明において、加硫可能なゴムとしては加 硫することによってゴム弾性体を与えるすべての ゴムを使用することができ、たとえば、天然ゴム、 シスー 1,4 ーボリブタジエン、ポリイソプレン、 ボリクロロプレン、スチレンープタジエン共重合 体、イソプレンーイソプチレン共重合体、エチレ ンープロピレンージェン三元共重合体、これらの 混合物などを挙げることができる。

との発明において使用される1,2ーボリブタジエン繊維は1,2ーポリプタジエンを溶融紡糸することによって製造することができる。1,2ーポリプタジェン 繊維の融点は加硫温度より10℃以上高いことが好ましい。また、1,2ーポリプタジエンの1,2構造含有率は80%以上であることが好

Sa.

レゾルシンおよびヘキサメチレンテトラミンを配合(HRH配合)することによって、強度、弾性率のより大きい繊維強化ゴム複合体を得ることができる。さらに、この発明においては、加硫可能なゴムに、公知の補強剤、充填剤、加硫促進剤、老化防止剤、プロセス油などを配合することができる。

加硫可能なゴムに1,2ーポリブタジエン機維を配合して得られる組成物中の1,2ーポリブタンと が機維の長さは直径の20~200倍である。 が好ましい。1,2ーポリブタジエン機維は加硫の 能なゴムに配合される時に切断して、配合下して、 能の長さ(L)と直径(D)との比(以上/Dは と略記する)に比して配合後の繊維の上/Dははなる。 と略記するとによって調節するととがでも とを変えるとによって調節するととがでの比 とたえば後述する実施例1と実施例2とのか とたれるのように、配合ロールの温度を高く たとえば後述するとによって機維の とによって機維の とによって機維の とによって機維の とによって機維の とによって機維の とによって機維の とによって機維の とによって機能の とによって機能の とによって機能の とによって機能の とによって機能の とによって機能の とによって ましい。さらK 1, 2-ポリプタジエン繊維の引張り破断強度は  $1 \times 1$   $0^3$   $K_g/cm$  以上であり、初期弾性率は  $1 \times 1$   $0^4$   $K_g/cm$  以上であることが好ま

1,2-ポリプタジェン繊維の配合量は、加硫可能をゴム100重量部当り1~20重量部である。1,2-ポリプタジェン繊維の配合量が上記下限より小さいと、強度および弾性率の大きい繊維強化ゴム複合体が得られず、1,2-ポリプタジェン機維の配合量が上記上限より大きいと、得られる繊維強化ゴム複合体の伸びが小さくなると共にこの複合体はゴム弾性を示さなくなる。

との発明において加硫剤としては公知の加硫剤 をすべて使用することができ、たとえばイオウの 他有機過酸化物を使用することができる。

加硫可能なゴムに 1,2 - ポリプタジエン 繊維 および 加硫剤を配合する方法については 特に制限はなく、公知の配合方法をすべて採用するととができる。

との発明において、加硫可能なゴムにシリカ,

ができる。

この発明において、加硫方法については特に制限はなく、目的とする繊維強化ゴム複合体の用途に応じて公知の加硫方法を適宜採用することができる。加硫温度は、使用する加硫可能なゴムの種類、得られる繊維強化ゴム複合体の用途などによって異なり一律に規定することはできないが、通常120~180℃である。

この発明によって得られる繊維強化ゴム複合体 は強度および弾性率が優れている。特に弾性率は カーボンブラックを併用することによって飛躍的 に向上する。

既述したように、公知の繊維強化コム複合体はコム弾性を示さないのに対し、この発明によって得られる繊維強化コム複合体はコム弾性を示す。 図において、実施例1で得られた繊維強化コム複合体の応力-歪曲線!はコム弾性を示す「逆5字型」であるのに対し、比較例1で得られた繊維強化ゴム複合体の応力-歪曲線!は熱可塑性樹脂と同様の形状でありこの複合体がゴム弾性を示さな いことを表わしている。

この発明によって得られる繊維強化ゴム複合体 は、その優れた特性を利用して、タイヤ素材、ベ ルト、ホースなどの工業用品、はき物素材として 使用することができる。

つぎに実施例および比較例を示す。実施例およ び比較例において得られた繊維強化ゴム複合体の 物性はASTM D 412-61 Tに従って測 定した。

実施例および比較例において使用した1,2-ボ リプタンエン繊維およびも-ナイロン繊維の物性 をつぎに示す。

#### 1,2 -ポリブタジエン繊維

1,2 構造含有率 ♥ 8 %

1900

排 度

1.3 デニール

長・さ

直 径

1 2 /4

初期弾性率

1.6 × 1 04 Kg/cm2

引張り破断強度 1.9×1 03 Kg/cm

#### でもった。

この組成物を金型に供給し、150℃で40分 間加碗して繊維強化ゴム複合体を得た。得られた 複合体の物性を第1表に示す。

### H: 黄夕 伊川 1

1,2 - ポリプタジエン繊維に代えて6-ナイロ ン繊維を使用した他は実施例1と同様にして繊維 強化ゴム複合体を得た。この複合体の物性を第1 表に示す。

# 実施例2

ロール温度を 6 4 ℃に変えた他は実施例 1 と同 様にして繊維強化ゴム複合体を得た。この複合体 の物性を第1表に示す。組成物中の繊維の L/D は22であった。

# 実施例3

レゾルシン、ヘキサメチレンテトラミンおよび シリカを配合しなかった他は実施例1と同様にし て繊維強化ゴム複合体を得た。この複合体の物性 を第1表に示す。

伸び 1 6 %

6-ナイロン繊維

機 度

B. 7 デニール

長さ

2 mm 3 2 µ

4.0 × 1 04 Kg/cm

初期弾性率

引張り破断強度 9.2 × 1 03 Kg/cm

2 6 %

以下の記載において部はすべて重量部を示す。 実施例1

プラベンダー中化、天然ゴム(国際規格: RS S3)100部、1,2-ポリプタジエン繊維5部。 ステアリン酸2部、酸化亜鉛3部、シリカ15部 およびレゾルシン 2.5 部を投入し、80℃で5分 間混練した。この後,上記混合物と,イオウ2部, ジベンゾチアジルジサルファイド 1 部およびヘキ サメチレンテトラミン 1.6 部とを, ロールを用い ロール温度83℃で5分間混練して組成物を調製 した。組成物中の1,2-ポリブタジェン繊維の長 さと直径との比(以下レ/ロと略記する)は30

7778

	100% モジュラス	300% モジュラス	引張り 破断強度	伸び
	( Kg/cm )	$(Kg/cm^2)$	( Kg/cm )	(%)
実施例1	2 9, 5	6 0, 0	2 0 0	5 7 0
比較例1	3 1, 6	4 7.9	5 1	3 5 0
実施例2	1 7.6	3 9, 9	1 6 0	5 9 4
実施例3	2 2.6	3 7, 9	1 4 8	6 4 0

## 実施例4

プラベンダー中に、 天然ゴム (国際規格: RSS 3 ) 2 0 部, シスー 1,4 - ポリプタジエン [ 宇部 興產佛製, 登録商標: UBEPOL-100]80部, 1,2 - ポリプタジエン繊維5部, ステアリン酸1 部、酸化亜鉛2部、シリカ15部、レゾルシン 2.5 部およびフェニル - β - ナフチルアミン 1 部 を投入し、80℃で5分間混練した。この後、上 記混合物と、イオウ2部、テトラメチルチウラム ジサルファイド 0.1 部、 N - シクロヘキシルベン ゾチアジルー2ースルフェンアミド1部およびへ キサメチレンテトラミン 1.6 部とを, ロールを用

いロール温度 4 4 ℃で 5 分間混練して組成物を調製した。組成物中の 1,2 - ポリブタジエン繊維の L / D は 4 0 であった。

この組成物を金型に供給し、150℃で40分間加硫して繊維強化ゴム複合体を得た。得られた複合体の物性を第2表に示す。

#### 実施例5

天然ゴムおよびシスー1,4 ーポリブタシエンに 代えてスチレンーブタシエン共重合体[日本合成 ゴム㈱製,SBR1500]100部を使用した 他は実施例4と同様にして繊維強化ゴム複合体を 得た。この複合体の物性を第2表に示す。組成物 中の1,2 ーポリブタシエン繊維のL/Dは40で あった。

第	2	表

	100% モジュラス	300% モジュラス	引張り 破断強度	伸	U
	( Kg/cm )	( Kg/cm²)	( Kg/cm²)	(%	)
実施例4	3 2, 7	4 9, 0	9 3	6 2	0
実施例5	3 2,0	4 4, 9	1 1 6	7 4	0

複合体の物性を第3表に示す。 比較例2

1,2-ポリプタジェン繊維を使用しなかった他は実施例6と同様にして繊維強化ゴム複合体を製造した。この複合体の物性を第3表に示す。 実施例7

プラベンダー中に、天然ゴム(国際規格:RSS3)100部、1,2ーポリブタシエン機維7.5部、酸化亜鉛5部、ステアリン酸4部、フェニルーβーナフチルアミン1部、プロセスオイル[泉亜燃料工業㈱製、エッソプロセスオイルH-1] 5部およびカーボンブラック[三菱化成工業㈱製、イヤブラック|]50部を投入し、80℃で5分間混練した。との後、上記混合物と、イオウ3部よびメルカプトベンゾチアゾール1部とを、ロールを用いロール温度83℃で5分間混練して組成物を調製した。この組成物中の1,2ーポリプタジェン機維のL/Dは27であった。

この組成物を金型に供給し、150℃で40分間加続して繊維強化ゴム複合体を得た。得られた

实施例。

プラベンダー中に、天然ゴム(国際規格: RS 83)60部。シスー1,4-ポリプタジエン〔字 部與產物製,登録商標:UBEPOL-100] 40部, 1.2-ポリプタジエン繊維6.8部, カー ポンプラック[三菱化成工業㈱製,ダイヤプラック Ⅰ 】5 0 部、プロセスオイル〔東亜燃料工業㈱製, エッソプロセスオイルH-1〕12部,ステアリ ン酸2部,酸化亜鉛3部,2,2,4-トリメチルー 1.2 -ジヒドロキノン 0.8 部および N - フェニル - N'-イソプロピル- p - フェニレンジアミン 1.2 部を投入し、80℃で5分間混練した。この 後,上記混合物と、イオウ1.75部およびNーオ キシジエチレン-2-ベンゾチアゾールスルフェ ンアミド0.75部とを、ロールを用いロール温度 83℃で5分間混練して組成物を調製した。組成 物中の1.2 -ポリプタジエン繊維のL/Dは36 であった。

との組成物を金型に供給し、150℃で40分間加硫して繊維強化ゴム複合体を得た。得られた

複合体の物性を第3表に示す。

#### 比較例3

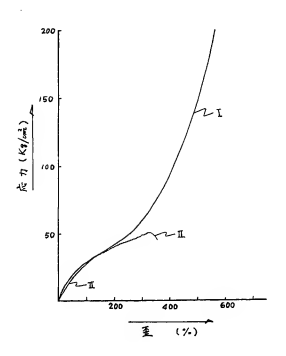
1,2 - ポリプタジエン繊維を使用しなかった他 は実施例7と同様にして繊維強化ゴム複合体を製 造した。との複合体の物性を第3表に示す。

	. 4	3, 3	376		
	100% モジュラス	- 300% モジュラス	引張り 破断強度	伸び	
	( Kg/cm²)	(Kg/cm)	( Kg/cm²)	(%)	
実施例6	4 6.0	1 1 0	2 7 4	5 0 0	
比較例2	1 7.8	7 7,7	2 7 5	650	
実施例7	6 5,9	176	3 1 5	4 1 5	
比較例3	2 8,4	1 3 8	3 1 6	5 3 4	

## 4. 図面の簡単な説明

曲線」および曲線』は、それぞれ、実施例1および比較例1で得られた機維強化ゴム複合体の応力-歪曲線である。

特許出願人 宇部興産株式会社



第1頁の続き

⑩発 明 者 尾田伝一

市原市五井南海岸8番の1 字 部興産株式会社高分子研究所内

同 松森保男

市原市五井南海岸8番の1 宇 部興産株式会社高分子研究所内

手続 補正 化

昭和52年8月26日

の「繊維強化ゴム複合体」の記載を「ゴム成形品」 に訂正する。

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

特願昭51-119865号

2 発明の名称

繊維強化ゴム複合体の製法

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

郵便番号 755

山口県宇部市西本町1丁目12番32号

(020) 宇部興産株式会社

代表者 中 安 閑 一

4. 補正命令の日付

補正命令はない。

明細書の発明の詳細な説明の機

6. 補正の内容

5. 補正の対象

第13ページ第4行および第14ページ第4行

以 上

手続補正書

昭和52年9月13日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

特願昭51-119865号

2. 発明の名称

繊維強化ゴム複合体の製法

3. 補正をする者

事作との関係 特許出願人

郵便番号 755

山门県宇部市西本町1 丁目1 2 番3 2 号

(020) 宇部與産株式会社

代表者 中 安 閣 一

4. 補正命令の日付 補正命令はない。

5. 補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄

- 6. 補正の内容
- (1) 第 3 ページ 第 1 7 行の「するととができる。」 と「 1,2 - ポリ」との間に、「 1,2 \*\*ポリスタジ

エン繊維の繊度は通常 0.1 ~ 5 0 デニール ( 順径 : 約4 ~ 9 0 μ ), 好ましくは 0.1 ~ 6 デニール ( 直径 : 約4 ~ 3 0 μ ) である。」の記載を加入する。

(2) 第4ページ第4行の「しい。」の後に、「このような1.2ーボリブタジエン繊維は、たとえば、特公昭50-10417号公報、特公昭51-33207号公報に記載の方法で製造することができる。」の記載を加入する。

以 上